

膜性の纖維束又は纖維の破片、これより少数で異形細胞を混じる石細胞群、でんぶん粒及び油滴を含む柔細胞の破片、放射組織の破片、師部組織の破片、粘液塊及びこれを含む粘液細胞を認める。シュウ酸カルシウムの単晶は多数で径7～20μm、でんぶん粒は单粒及び2～4個の複粒で、单粒の径は2～6μm、油滴はズダンⅢ試液で赤く染まる。

確認試験

- (1) 本品1gにジエチルエーテル10mLを加え、時々振り混ぜながら10分間放置し、ろ過する。ろ紙上の粉末を集め、エタノール(95)10mLを加え、時々振り混ぜながら10分間放置した後、ろ過する。ろ液2～3滴に塩酸1mLを加え、過酸化水素試液1～2滴を加えて振り混ぜるとき、液は赤紫色を呈する。
- (2) (1)で得たエタノール液を試料溶液とする。別に薄層クロマトグラフ用塩化ベルベリン1mgをメタノール1mLに溶かし、標準溶液とする。これらの液につき、薄層クロマトグラ法により試験を行う。試料溶液及び標準溶液5μLずつを薄層クロマトグラフ用シリカゲルを用いて調製した薄層板にスポットする。次に1-ブタノール/水/酢酸(100)混液(7:2:1)を展開溶媒として約10cm展開した後、薄層板を風乾する。これに紫外線(主波長365nm)を照射するとき、試料溶液から得た数個のスポットのうち1個のスポットは、標準溶液から得た黄色～黄緑色の蛍光を発するスポットと色調及びR_f値が等しい。
- (3) 本品に水を加えてかき混ぜるとき、液は粘液のためゲル状を呈する。

純度試験 ウコン 本品をろ紙上に置き、その上にジエチルエーテルを滴加し放置した後、粉末を除き、水酸化カリウム試液1滴を滴加するとき、赤紫色を呈しない。また、本品を鏡検するとき、のり化でんぶん及び黄赤色の樹脂を含有する分泌細胞を認めない。

乾燥減量 9.0%以下(60°C, 8時間)。

灰分 7.5%以下。

酸不溶性灰分 0.5%以下。

定量法 本品約0.5gを精密に量り、メタノール/希塩酸混液(100:1)30mLを加え、還流冷却器を付けて水浴上で30分間加熱し、冷後、ろ過する。残留物は、メタノール/希塩酸混液(100:1)30mL及び20mLを用いて、更にこの操作を2回行う。最後の残留物にメタノール10mLを加え、よく振り混ぜた後、ろ過する。全ろ液を合わせ、メタノールを加えて正確に100mLとし、試料溶液とする。別に塩化ベルベリン標準品(別途水分を測定しておく)約0.01gを精密に量り、メタノールに溶かして正確に100mLとし、標準溶液とする。試料溶液及び標準溶液20μLずつを正確にとり、次の条件で液体クロマトグラ法により試験を行う。それぞれの液のベルベリンのピーク面積A_T及びA_Sを測定する。

$$\text{ベルベリン} [\text{塩化ベルベリン} (\text{C}_{20}\text{H}_{18}\text{ClNO}_4) \text{として}] \text{の量(mg)} = \text{脱水物に換算した塩化ベルベリン標準品の量(mg)} \times \frac{A_T}{A_S}$$

操作条件

検出器：紫外吸光光度計(測定波長：345nm)

カラム：内径4～6mm、長さ15～25cmのステンレス管に5～10μmの液体クロマトグラフ用オ

クタデシルシリカゲルを充てんする。

カラム温度：40°C付近の一定温度

移動相：水/アセトニトリル混液(1:1)1000mLにリン酸二水素カリウム3.4g及びラウリ硫酸ナトリウム1.7gを加えて溶かす。

流量：ベルベリンの保持時間が約10分になるように調整する。

カラムの選定：塩化ベルベリン標準品及び塩化パルマチン1mgずつをメタノールに溶かして10mLとする。この液20μLにつき、上記の条件で操作するとき、パルマチン、ベルベリンの順に溶出し、それぞれのピークが完全に分離するものを用いる。

試験の再現性：上記の条件で標準溶液につき、試験を5回繰り返すとき、ベルベリンのピーク面積の相対標準偏差は1.5%以下である。

パップ用複方オウバク散

Compound Phellodendron Powder for Cataplasm

製法

オウバク末	660 g
サンシシ末	325 g
d-又は dl-カンフル	10 g
dl-又は l-メントール	5 g
全量	1000 g

以上をとり、散剤の製法により製する。

性状 本品は黄褐色の粉末で、特異なにおいがある。

確認試験 本品0.2gにメタノール5mLを加え、よく振り混ぜた後、ろ過し、ろ液を試料溶液とする。別に塩化ベルベリン0.01gをメタノール10mLに溶かし、標準溶液とする。これらの液につき、薄層クロマトグラ法により試験を行う。試料溶液及び標準溶液5μLずつを薄層クロマトグラフ用シリカゲルを用いて調製した薄層板にスポットする。次に1-ブタノール/水/酢酸(100)混液(7:2:1)を展開溶媒として約10cm展開した後、薄層板を風乾する。これに紫外線(主波長365nm)を照射するとき、試料溶液及び標準溶液から得たスポットは、黄色を呈し、それらのR_f値は等しい(ベルベリン)。

貯法 容器 気密容器。

オウバク・タンナルビン・ビスマス散

Phellodendron, Albumin Tannate and Bismuth Subnitrate Powder

本品は定量するとき、ビスマス(Bi:208.98)として12.9～16.3%を含む。

製法

オウバク末	300 g
タンニン酸アルブミン	300 g
次硝酸ビスマス	200 g
ロートエキス	10 g
デンプン、乳糖又はこれらの混合物	適量
全量	1000 g

以上をとり、散剤の製法により製する。ただし、「ロートエキス」の代わりに、「ロートエキス散」を用いて製することができます。

性状 本品は帶褐黄色で味は苦い。

確認試験

- (1) 本品 0.1 g にメタノール 5 mL を加え、よく振り混ぜた後、ろ過し、ろ液を試料溶液とする。別に塩化ベルベリン 0.01 g をメタノール 10 mL に溶かし、標準溶液とする。これらの液につき、薄層クロマトグラフ法により試験を行う。試料溶液及び標準溶液 5 μ L ずつを薄層クロマトグラフ用シリカゲルを用いて調製した薄層板にスポットする。次に 1-ブタノール/水/酢酸(100) 混液(7:2:1)を展開溶媒として約 10 cm 展開した後、薄層板を風乾する。これに紫外線(主波長 365 nm)を照射するとき、試料溶液及び標準溶液から得たスポットは、黄色を呈し、それらの R_f 値は等しい(ベルベリン)。
- (2) 本品 0.3 g にエタノール(95) 20 mL を加え、水浴中で振り混ぜながら 3 分間加熱し、冷後、ろ過する。ろ液 10 mL に塩化鉄(III) 試液 1 滴を加えるとき、液は青緑色を呈し、放置するとき、青黒色の沈殿を生じる(タンニン酸アルブミン)。
- (3) 本品 0.3 g に薄めたピリジン(1→5) 10 mL を加え、水浴中で振り混ぜながら 3 分間加温し、冷後、ろ過する。ろ液にニンヒドリン・L-アスコルビン酸試液 1 mL を加え、水浴中で加熱するとき、液は青色を呈する(タンニン酸アルブミン)。
- (4) 本品 0.5 g に希塩酸 5 mL 及び水 10 mL を加えて加温し、よく振り混ぜた後、ろ過する。ろ液はビスマス塩の定性反応を呈する。

定量法 本品約 0.7 g を精密に量り、水 10 mL 及び薄めた硝酸(1→3) 20 mL を加えてよく振り混ぜ、水を加えて正確に 100 mL とし、ろ過する。初めのろ液 20 mL を除き、次のろ液 10 mL を正確に量り、水を加えて正確に 100 mL とする。この液 25 mL を正確に量り、薄めた硝酸(1→100) を加えて正確に 100 mL とし、試料溶液とする。別に硝酸ビスマス水和物約 0.23 g を精密に量り、薄めた硝酸(1→3) 20 mL 及び水を加えて溶かし正確に 100 mL とする。この液 10 mL を正確に量り、水を加えて正確に 100 mL とする。この液 25 mL を正確に量り、薄めた硝酸(1→100) を加えて正確に 100 mL とし、標準溶液とする。試料溶液及び標準溶液につき、次の条件で原子吸光光度法により吸光度 A_T 及び A_s を測定する。また、薄めた硝酸(1→3) 20 mL をとり、以下標準溶液と同様に操作して得た液につき吸光度 A_0 を測定する。

使用ガス：

可燃性ガス アセチレン

支燃性ガス 空気

ランプ：ビスマス中空陰極ランプ

波長：223.1 nm

ビスマス(Bi) の量 (mg)

$$= \text{硝酸ビスマス } [\text{Bi}(\text{NO}_3)_3 \cdot 5\text{H}_2\text{O}] \text{ の量 (mg)} \\ \times \frac{A_T - A_0}{A_s - A_0} \times 0.4308$$

貯法 容器 密閉容器。

オウレン

Coptis Rhizome

COPTIDIS RHIZOMA

黄連

本品はオウレン *Coptis japonica* Makino, *Coptis chinensis* Franchet, *Coptis deltoidea* C.Y. Cheng et Hsiao 又は *Coptis teeta* Wallich (Ranunculaceae) の根をほとんど除いた根茎である。

本品は定量するとき、換算した生葉の乾燥物に対し、ベルベリン [塩化ベルベリン ($\text{C}_{20}\text{H}_{18}\text{ClNO}_4$: 371.81) として] 4.2 % 以上を含む。

性状 本品は不整の円柱形で長さ 2 ~ 4 cm、まれに 10 cm に達し、径 0.2 ~ 0.7 cm で多少湾曲し、しばしば分枝する。外面は灰黄褐色を呈し、輪節があり、多数の根の基部を認める。おおむね一端に葉柄の残基がある。折面はやや纖維性で、コルク層は淡灰褐色、皮部及び髓は黄褐色～赤黄褐色、木部は黄色～赤黄色である。

本品は弱いにおいがあり、味は極めて苦く、残留性で、だ液を黄色に染める。

本品の横切片を鏡検するとき、コルク層は薄膜のコルク細胞からなり、皮部柔組織中にはコルク層に近い部位に石細胞群、形成層に近い部位に黄色の師部纖維を認めるものが多い。木部は主として道管、仮道管、木部纖維からなり、放射組織は明らかで、髓は大きく、髓中には石細胞又は厚膜木化した細胞を伴う石細胞を認めることがある。柔細胞には細かいデンプン粒を含む。

確認試験

(1) 本品の粉末 0.5 g に水 10 mL を加え、時々振り混ぜながら 10 分間放置した後、ろ過する。ろ液 2 ~ 3 滴に塩酸 1 mL を加え、過酸化水素試液 1 ~ 2 滴を加えて振り混ぜるとき、液は赤紫色を呈する。

(2) 本品の粉末 0.5 g にメタノール 20 mL を加え、2 分間振り混ぜた後、ろ過し、ろ液を試料溶液とする。別に薄層クロマトグラフ用塩化ベルベリン 1 mg をメタノール 1 mL に溶かし、標準溶液とする。これらの液につき、薄層クロマトグラフ法により試験を行う。試料溶液及び標準溶液 5 μ L ずつを薄層クロマトグラフ用シリカゲルを用いて調製した薄層板にスポットする。次に 1-ブタノール/水/酢酸(100) 混液(7:2:1)を展開溶媒として約 10 cm 展開した後、薄層板を風乾する。これに紫外線(主波長 365 nm)を照射するとき、試料溶液から得た数個のスポットのうち 1 個のスポットは、標準溶液から得た黄色～黄緑色の蛍光を発するスポットと色調及び R_f 値が等しい。

乾燥減量 9.0 % 以下 (60 °C, 8 時間)。